# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

09 日本国特許庁(JP)

10 特許出頭公開

<sup>©</sup>公開特許公報(A)

昭63-119500

Dint CI

厅内兹理委号

**空公開** 昭和63年(1988)5月24日

ABL ABY

出到卫号

8318-4H

7252-40※李査請求 未請求 発明の数 5 (全13頁)

8発明の名称

院政化多類体DS4152並びにこれを含有する血管新生抑制剤及び抗

⊕特 既 昭62-125443

会出 现 昭62(1987)5月22日

優先惟主張 母昭61(1986)5月23日母日本(JP)@特膜 昭61-118847

母 明 者

煙唇剤

東京都江戸川区北萬西1丁目16番13号 第一製菓中央研究

母兒 明 者 田中 紀 子 東京都江戸川区北高西1丁目16香13号 第一型案中央研究

東京都江戸川区北高西1丁目16番13号 第一型東中央研究

②出 双 人 第一製業株式会社

東京都中央区日本橋3丁目14番10号

20代 理 人 弁理士 有賀 三幸 外2名

最終質に続く

母 明 者

ガラクトース保集)

1 発明の名称

夜間化多雑体 DS 4152 並びにこれを含有

する点管新生物料用及び抗量多規

蛋白含金(%) こしもQ5(ローリー・フォ

リン法、牛血清アルフミン

8 A )

ふ ナトリクム域として下記の物理化学的性質

を有する発数化多類体 DS 4162。

(1) 分子を( ゲルろ通法による )

28000±3000

(2) 元果分析值

C 2442~2876% H 334~398%

N 051~089% 8 106~117%

P 077~106%

(4) 比技元复

(a) to -37° ± 1° (Q5%水总板)

(5) 赤外羅吸収スペクトルにかける主要吸収者

1240,640(万),610(四-1;KB,)

(6) 無無特

水に易用。 エーテル、ペンゼン、クロロホ

がふ、 メメノール、エメノール等の有限原立

には殆ど不悪。

(7) 虽色反応

フェノールー発像、アンスロンー発度、ビ

エレット反応かとびローリー・フォリン反応

(1) 減少しび受白質の含金

理 含 量 (%):57±3(フェノール - 癸 歳 法、

注導性。水解版のエルソン・マルガン反応か 立 保度化多層体 D1 4152 を有効成分として とびエンヒドリン反応も時性。 カルパソール 反応からび坂口反応は陰性。

- (8) 攻害性。中性。成性の区別 <sup>3年 6~8</sup>(3%歳変水解放)
- (9) 特成種かとび資産業、集の含金 ローダルコース、ローガラクトース、 20gNa かとび?(病)の含有モル比はローデルコー スを10としてそれぞれ的10:61:73 : 0 7 8 8 0
- 叫 特成アミノ使かとびアミノ知 度加水分解物のアミノ度分析計による分析 で、アラエン、メリシン、メルタミン量、ツ アミノピメリン説、タルコサミンかとびムラ しン屋の存在を認める。

水の電器第5項記載の血管新生抑制剂。

- & 夜酸化多糖体D8 4152 と、ステロイド剤 とを有効成分として含有する抗量緩和。
- 3. 発明の詳細な説明

[電景上の有用分野]

本発明は、新規を改建化多額体 08 4152 遊びにこれを有効成分として含有する血管折 生抑制剤及び抗腫瘍剤並びにこれと質にステ ロイド剤を含有する血管新生抑制剤及び抗腫 毎前に関する。

(従来の技術及びその問題点)

従来。(クロコアカス ap/ AT-25 の発尿 生量物中代量器的媒作用。尽效防御作用中心 びインメーフエロン貸還作用を有する発度化 多編件 DP 4839 が存在することが知られて

- 合有する血管新生抑制剤。
- 1. リユーマテ生資素炎、増産性調度炎、起源。 难反往祝宴兵。未购兑祸宴位化有劫之界許厉 末の塩医薬2項記載の血管新生抑制剤。
- 4. 保限化多種体 Dst 4152 を有効成分として 含有する抗腫瘍剤。
- S. 夜間化多糖体 DS 4152 と、ステロイド剤 とを有効成分として含有する血管新生抑制剤。
- 6. ステロイドが選択コルテ: 1ド環、黄体水 ルモン環。エストラン環及びアンドロスメン 気から遊ばれたものでるる奇許技术の氣管系 5 項記載の血管新生抑制剤。
- 7. リユーマテ性関節炎、増殖性調膜炎、乾雪、 糖尿性病疾炎。杂热児病疾症化有効左停許費

いた(券買昭56-67301号、券買昭57-42627号かよび 毎周昭 59-25329号)。 本男明者らは。世々の有用性の期待される 夜世化多層体 DP 4639 ドラいて生物学的界 性を男らかにすべく検討をからなつた結果。 DP 4639 が強い発素性を有することを知つ t.

# (問題を解決するための手数)

そこで、本発男者らは、この発助性如賞を **きますべく。更に研究をからなつていたとと** ろ, DF 4639 は、いくつかの成分の気合物 でもり、そのりちのロ3 4152 ともづけられ た一成分は発熱性がなく、しかも使れた血管 新生抑制作用及び抗蔵等作用を有することを、 見出した。

更にまた、本発明者は、この 08 4152 と ステロイド系とを組合せると血管新生抑制作 用及び抗量等作用が相乗的に増強されること を見出した。

本発明は、上記の知見におくものであり、 その目的は、新規な関連化多端体 DS 4152 を提供するものである。

また、本発明の他の目的は、夜間化多類体 DS 4152 を有効成分として含有する血管新 生物制剤及び抗量等剤を提供するものである。

更に、本発明の他の目的は、交換化多種体 D8 4152 とステロイド剤とま有効成分として含有する血管新生抑制剤及び抗量審別を提供するものである。

本明維書中の「血管新生抑制」とは、低の

物工会技術研究所には、Microscotts 1p.
AT-25として、PERM P-5255及び
Arthroboctor ep.AT-25としてFERM

BP-1357の合号で容託されている)の培養物から分離されるDP 4639(特別形の6・67301号参展)から、その中に含まれる分子量的15×10°以上の発熱性物質等を運点な分子量分離後、例えばゲルろ通法や限外ろ通法、アルコールの最後で除くことによって得られる。

ナなわら、アルう通法によれば DP 4639 を通路なアルう通技体、例えば、セファクリ ル( Sephacept 8-300 (ファルマップ共)) を用いてアルう通を行い、ほられるフラクッ ヨンについて高速ゲルろ通りロマトアラフィ

本発明の発度化多額体 D3 4152 は、アルスロパクター #9.AT-25 (工業技術院放生

一(東洋ソーダ製 0 3 0 0 0 3 W カラム使用) を行い、弁教版界(ポイド・ポリューム、 \*\*ild \*\*elume)にピークを示すフラクション (R面分)とポイド・ポリュームにピークを 与えず分子量約 2 × 1 0\* ~8 × 1 0\* の範囲 に帰出されるフラクション(L面分)をそれ 集め、連続する。

また。例外ア通は選当な際(例えば Amieca 社製のTM10、 TM30、 XM50、 PM30 や filtree 社製のNOVA100、 OMEGA100、 NOVA50、 OMEGA50 等特にTM10)を用 い、製業がスだよる加圧またはペリスタリッ ク(periatalite)がンプによつて加圧(Q.5 ~5 ロノロ 気髪)し、迅速液をD8 4152 として協めればよい。使用毒素は、水・エタ

特開昭63-119500 (4)

ノール(10:2~3)または次が遅点であ り、4℃乃豆宝量で行たりのが一般的である。 得られた各連折内閣を最端使ろ通し、ろ家 を政治量のエメノール中に投拝下径でことに より生成する白色に柔を集め、90%ェメノ ール。エタノール、アセトンの夏に走つた後、 献圧乾燥すれば、目的とする D8 4152 ( L 麗分)と発熱性物質(豆醤分)が各々得られ å,

とうして得られる Dま 4152 世以下に遠べ る物理化学的質性質を示す。下記の物性はそ のナトリクム塩についてのものである。

- (1) 分子量(ゲルろ遺法による) 28000±3000
- (2) 元素分析症(5ロットの巾を示す)

ルム、メメノール、エメノール等の有後海袋 には殆ど不容。

(7) 吳色反応

フエノールー変象、アンスまンー変象。ピ エレフト反応をよびローリー・フォリン反応 は時性。水解液のエルソン・キルガン反応を 上びニンヒドリン反応も時性。カルパソール 反応かよび坂口反応は陰性。

- (8) 塩苦性、中性、最性の区別 9世 6~8(3%最底水溶液)
- (5) 構成器かよび夜後着、霧の含金 Dーグルコース、Dーガラクトース、SO<sub>I</sub>Na かとび?(鶏)の含有モル比はローダルコー スを10としてそれぞれ約10:81:73 : 0 7 8 8 8

- C 2442~2576% E 334~396%
- N Q51~Q89% 8 1Q6~117%
- P 077~106%
- (3) 着シミび蛋白質の含金

雑含素(%) 157±3(フェノールー浸度

法。ガラクトース復進)

夏白含素(%): ( ± Q 5 ( ローリー・フォ リン法、牛血オアルプミン 年年)

- (4) 比波光度 (a) ts -37° ± 1° ( Q 5 % 水溶放 )
- (5) 赤外羅表収スペクトルにかける主要吸収者 1240,840 ( 用 ) , 810 ( cc-1; Kir )
- (4) 溶解性 水に易居。エーテル、ペンセン、クロロホ
- 60 構成アミノ競争とびアミノ戦 最加水分解物のアミノ酸分析計による分析 で、アラエン、タリシン、グルタミン県、ジ アミノピメリン衆、グルコナミンダミびムフ

しン屋の存在を認める。

叙上の Dž 4152 は、後巳英建貞で示す如 く。単独でも血管新生抑制作用を有するもの であるが、ステロイド剤と組合せることによ り、夏に使れた血管新生抑制作用を示す。

尚、本発明の血管新生抑制剤だかいては、 D3 4152 の代外にヘパリン、低分子へパリ ン帯を使用することもできる。

従来。アレドニソロン、 6ローノテルアレ ドニソロン。テキサメナソン等のステロイド ホルモンが、発圧式泉度、見角度、ハムスタ

指局超63-119500 (5)

一项盘忆实験的记得详古れた点世折生を抑制 ナる作用を有ナることが発告されている ( Caseer, 200. 39 1305(1979) J. Nati. Cateer Isst. 57 769(1976) & C Pres. Matt.Acad.Sci.USA 78 1176(1981)) また。ステロイドホルモンのうち、電気コル テコイド ( アレドニソロン、アレドニソン、 ペタメテソン等)は白血病、原性リンパ量、 乳瘍、放立巣癌の治療に使用されている。

長に、アンドロスメンを母枝とする男性ホ **ルモンであるテストステロンプロビオネート、** フルオキシメステロン等が伏孔線度等落とし て用いられてかり、20~30%の有効素が 得られると視告されている(Occologie 10 72(1984))。

ソロンコミびその資格体(アセナート、へも ナクシネート、フォスフェート、アナルアセ ナート、ナトラヒドロフタレート、トリメナ ルアセテート等);メテルアレドニソロンか よびその身準体(アセテート、へくナタシネ ート等);ペタメナソンタミびその資味体 (フオスフェート、パレレート等)水準げら ts.

また、アルココルナコイドのC-LI位の水 最著がa配世になつた具性体(たとえば、 11:ローエピハイドロコーテソン)も含まれ るし、前記タルココルナコイドのナトラハイ ドロ代番物(アルココルナコイド活性の有無 は周遠したい)もままれる。

更に、黄体ホルモンであるプログステロン。

えにえた、プロゲステロンの身体体、テス トステロンの身端体をよびエストロジニン類 が教立無塔の治療に用いられている。

刷足のD8 4152 と組合せ用いることので もるステロイド剤は、海貫コルテコイド類、 天体ホルモン群。エストラン環及び アンドロ スタン環界であり、より具体的には次のもの が背景される。

(1) プレグナンを母僕とするステロイドボルモ ン、ナをわちタルココルチコイドであり、た とえばコーナソンタミびその身準体(アセナ ート、エナンテート、クンテクレート等); ハイドロコーナソンタよびその身体体(アセ ナート、ヘゼアクシネート、カプロエート等) ;プレドュソンコミびその詩写体;プレドュ

メドロキンプログステロンタとびその日洋休 (アセテート帯)、デイドログストロンタミび その17g-アセトキシ跡編件(デュファス トン)等がるげられる。

更に支元。ミネラロコルナコイドであるア ルドステロン、デソキシコルテコステロンか とびその時頃体(アセナート、トリメテルア セテート、エナンテート、フェニルテロビナ ネート帯)もるけられる。

(2) アンドロスメンを母校とするステロイドホ ルモン、ナなわち、男性ホルモンでもり、た とえば、アンド…ステロン、テストステロン かとびその身準体(プロピオネート、エナン ナート、アテレート、カプリレート等)がる けられる。また、エピテオスタノールかよび

排局昭63-119500(8)

その日本は、ミピテオスタンがあげられる。 さらにフルオキシメステロンかとびその日本 体、メテルテストロンかとびその日本体、ス メノロンかとびその日本体も含まれる。

(3) エストランを母校とするステロイドホルキン、すなわち、肝臓ホルモンであり、たとえば、エストロンかとびその別導体、エストラジオールかとびその別導体(ペンツェート、ソプロピオネート、パレレート、ランデセノエート等)、エストリオールかとびその別導体(トリプロピオネート等)があげられる。

本発明の血管新生抑制剂の利益としては、 有効成分を医学的に許等される遺体、競形剤 を含有する遺本の形理、例えば水または各種 の物液用製剤に暴膺させた複別、数剤、頻粒

でもる。在計だよる校与の場合は通常経口の 1./5量が連載である。

さた、本発明の血管新生抑制用を抗量等用 として用いる場合の投与方法及び用量も、及 ほ上記と同じである。

# 〔発明の効果〕

本見明の DS 4152 はそれ単独であつても 立智新生抑制作用を関するが、これを更にス テロイド所と組合せるとより受れた血管新生 抑制作用を舞する。

したがつて、DS 4152 単位であつても血管新生物制剤として有用であるが、更にステロイド剤と組合せたものは相景的に作用が増強されるので、例えば腫瘍血管の新生を抑制し、癌の増殖を防ぐ血管新生物剤として神

別、役別。在計測、坐別等が挙げられる。

本発明の血管折生抑制剤が DS 4152 とステロイド別とを含有するものである場合、これらをそれぞれ別個に上記所型の単則に調整して適合せ別とすることも、あるいは関係分を含む合所とし質別化することもできる。

本発列の血管新生抑制剤は、砂原内、対原内、対原内、投口、皮下、直肠内、粘膜内または息部局所内に投与することができる。その投与全は、成人の低口一日金で、D\$ 4152 として1~2000甲程度であり、ステロイド剤で10月性ホルモン剤、程度コルテコイド剤で10~1000甲、通常30~60甲が連絡で、環域していくのが好ましいことがある。テロゲステロン剤では100~1200甲が連絡で、アステロン剤では100~1200甲が連絡で

に有用なものである。

# 【美籍海;

次に実施例を挙げ、本発明を更に詳しく説 明する。

### **実施界 1 仏**

分子量(デャストラン選集)が約2×10° ~8×10° の範囲に溶出されるフラクショ ンを集め(約700g)。以イオン太に対し て選択した。選択内閣をわらりばまで委託徒 ろ達じた。 ろ友を約400gのエチノール中 へ提择下層下して、生成したに最を集め、と れを90%エタノール、エタノール、アセト ンの度に売つた後、波圧を乗しるので、6時 間)して目的物のDS 4152 の日色音末3.6 アを得た。

一方、上記高速アル戸道クロマトグラフィ ーでダイド・ガリュームにピークを与えるフ ラクションを集め(約90㎡)。上述のDS 4152 の場合と同様に処理して、日富分を独 **気色粉末としてQ18ヶ得た。** 

(b) ガラクトース、グルコース、夜泉岩かよび 物の構成せん比

技体を1項定役費中100℃で5時間 海水 分解しイオン交換措置で及塩処理した後、常 法によりアルソトールアセナートとしてガス クロマトグラフィーで分析した。また、従政 苦かとび娘のモル比は、ミシミびPの含量 (%) から算出した。

第 2 長

	ガラクトース	<b>グルコース</b>	交货等	<b>\$</b>
D\$ 4152	a ı	10	7.3	ae
07 4639	62	10	7.3	QB
2 組分	62	10	as	Q 6

第2長は、グルコースを10モルとした場

OS 4152 の物理化学的性質かよび生物学 的性質をDP 4839 シェびその米面分と比較 して示す。

(4) 雑、蛋白、ミシとびで含葉(有1長) 再上表。

	1) 程 (%)	2) 3 (%)	3) 至白(%)	4)
08 4152	56	111	1.1	088
07 4639	54	108	L3	0.8.6
8 蛋分	42	.7.9	7. 6	072

- 1)フェノールー交配法(ガラクトース換算)
- 2)アントノポラスの万法(C.A.Aatezopezios, Acta Chem. Seasd. 18, 1521(1962)) KIZ
- 3)ローリー・フォリン庄(牛血オアルブミン美賞)
- 4)テエンらの方法( P.S.Chem et al., Asal.Chem. 28, 1756(1956))KJ&o

**守の子成分のキル比の1何である。** 

(e) 構成アミノ政やよびアミノ権の同定<sub>、</sub>

03 4152 を3規定塩配中、100で16 時間加水分解した後、常法によりアミノ政分 折針にて分析した結長、アラエン、グリンン、 グルタミン型、グアミノピメリン型、グルコ ナミンダとびムラミン葉のピークを認めた。

(4) 比较光度: (a) ( +=Q5, 水)

33 表

·	
	比较先度
DS 4152	-37
07 4639	-36
H适分	-34

(4) アルろ過源出パターツ

耳1回、第2回かよび第3回に、それぞれ

沿局超63-119500(8)

るると意見される。

(1) 异态性实験

日本賞月方(第10改正)に乗じて行った 発熱性試験の趙是を謂る表に示す。

08 4152 、 07 4639 シミびミ資分の高速 アル戸湯クロマトグラムを示す(東岸ソータ 数G3000 まヤカラム使用 、 帯鉄Q18 郡政カリウム委員祭9月65、Q941/分。 低車物質デャストランT-10かとびT-40)。

- (t) 無外部長収スペクトル 2 時/以水券放だかいて220~340 im だ祖大氏収は耳められない。
- (a) 赤外離吸収スペクトル(Elbr 質) 1240, 840(層) Þ上び810年7 代、資 限化多層に得致的な低収を示す。

DS 4152 の構造としては、主としてロー ガラタトースとローグルコースから成る程度 部分にムラミン思フォスフェートを介してマ プテドグリカン部の結合した複数化多種体で

						ı	+	+	4	٠.	+
		Ţ:	=	0 4 6	0		420	020	0 20	000	
				010	020		•	1.80	220	266	
	<b>华國上海軍</b>			0 5	000	1.26		00%	140	176	
		英章	929	}	030	1.05		,	1.00	1.80	
	# 2		7.8	-	27.03	0	7.8		•	7.0	
	#	ļ	4182			4630			_	7	
_			4			<u>.</u>		± ± = 1	_	-	

(I) D\$ 4152 の急性毒性(マクス、舒圧)は、 LD<sub>se</sub>が2000号/ヲ以上でもつた。 共准列1(3)

DF 4639 ( @ O F ) 분3 0 0 ㎡ 0 水 - ェ タノール(10:3)毎歳に複常し、TMIO 異(418cai 、アミコン社員)を用いて、足 宝で加圧(154/cl) 下、宝ಡで統外戸 通した。上記器度を違加したから透透液量が わろととなるまで実施した。 遺滅放の最高放 (約50㎡)に100甲の酢栗ナトリクムを 加えて非常した後、達心分離により得られる 上滑を約500gのエタノール中へ改拝下唐 下した。生成した此間を集め、90%ェッノ ール、エタノール、アセトンの原に売つた後、 就圧乾燥(55℃、5時間)してDS 4152

特局昭63-119500 (9)

の自己を来るコノを得た。

このものの物理化学的性質は、次に示す者、 連合、ま及びアの含量を執き、実施費1Wの DS 4152と同一であつた。

福士量 56%

1 全量 113%

蛋白含量 09%

P # 2 092%

高速ゲル戸通クロマトグラムを第4回に示す(03000 1Wカラム、Q1M酢酸ナトリウム要者故(pic G5)、Q8M/分)。 実施例2

身胚禁尿裏立管新生因止於數(证要施): 時胚を用い。テイターとフォータマン ( Matero 207:307,(1982) )の方法を一・

17 の DS 4152 を加えれば、それぞれの母 歴史景直管新生図止活性が 1.6~100倍

べた。ステロイドとしては、酢はコーテソンをQ5 AF /海胚の量(血管新生化影響のたい量)用いた。また、比較として、DF 4639 及び耳避分化ついてもその活性を調べた。との結果を第5表に示す。

赛5表

# 50%直管新生盛止量(ID; · 值)

	DE 4152	DF 4639	<b>区</b> 選分
[D <sub>10</sub> 值 ( **/角压 )	3	30	600

### 天然 月 4

実施門3と同様を方法で、各種ステロイド と D8 4152 の併用による LD<sub>10</sub> 値の変化を検 計した。この環長、種々のステロイドに 1 O 西改良した以下の万田で行つた。

母(ノーリンクロス)の4~5日前受信用の役別領に、生理会域水で展開した98 4152 又はヘパリンを設加し、37でで培養した。

実物の2日後に、景原原立管の発達反を 生理大塩水のみを設加した対照と比較し、アロピット法により、50%血管新生組止量 ( ID:e 値 )を算以した。

この結果、本発明のDS 4152 の ID。 ② は、180 sf でもつた。これに対し、ヘパ リンは、100 af でも作用を示さなかつた。 実施費3

身座壁泉鉄血管新生図止試験(直接法): 実施例2と同様にして、ステロイドと DS 4152を併用した場合の効果について質

に増加することが明らかとたつた(まら表)。 まら表

2701F	I Des 组(#F/enbry					
	# 22	D8 4 152 (増加 と併用 倍数				
コーナゾンアセナート	120	Q17 (71倍)				
ハイドロコーナソン	Lio	Q18 (G9)				
プレドニソコン	130	008 (163)				
6e-メチルテレドニソロン	115	003 (383)				
ペタメナソン	080	005 (160)				
ナトラハイドロミ	100	001 (1000)				
プロゲステロン	102	049 (21)				
メトロキシナロケステロンT セテート	<b>L12</b>	042 (27)				
178-エトトラジオール	196	028 (70)				
アルオキシメステロン	1.24	012 (103)				
3e-TVF0x4V	232	029 (8)				

血管新生風止作用( ez eire 佐):

D\$ 4152 至生理大塩水に易増し、 1CR 系 **보マクスだ皮下もしくは昼口で投与し、6章** 間後に血液を摂取した。Q313%クェン酸 ナトリクムで裏面を阻止し、直接法と同様に 5日龄受付乌布赞及翼化点加し。2日後代刊 足した。この数長を第7長に示す。

第7表

袋キルート	数年量 (ペンツ)	血管對生理止率 (%)
4 0	3	-59
1	30	244
	300	627
度下	3	1.0
- 1	30	378
!	300	6d i

投与ルート | DS 4152 DF 4639 医蛋白 8334 8 68% 9274

DS 4152 かとび DF 4639 は経口、皮下 いずれの経路だよつでもで尿底血管新生を抑 刺するととが何かられた。

天地男子

血管新生鼠止作用( ez vive 法): ICR系規マクスに、生理会塩水に溶解した DS 4152 を経口投与した。ステロイドは、 08 4152 と共にまたは単独で。 生理会域水 に意用して経口さたは筋肉内投与した。

投与6時間後に鉄血し、Q313%タエン

特局昭63-119500 (10) . この趙炎から明らかなように。用電位存的 を血管新生抑制作用が認められた。 突进奔台

血管新生组止作用( \*\* \*!\*\* 佐):

実施的らと同様にして、ステロイドと 08 4152 を併用した場合の効点について男 べた。 ステロイドとしては、 赤皮コーテソン を5 時/3 の割合で用い。 DS 4152 は3 0 サノヤ又は300岁/ヤとなるよう講覧して 加えた。また、比較と 「ロア 4639 及びま 高分を用いた。この競技を第8長だ示す。 な 4、表中の数値は、生理支援水を同量投与し た対策マクスより援取した血液を反放した意 戻算血管の発達度を100%とした時の阻止

ほナトリウムで裏面を選止し、これを運染法 と同様に5日前受視非常原腐に加え、2日後 に血管新生に及ぼす効果を利定した。始果は、 同量の生星女塩水のみを投与したマテニの。 6 時間経過後の血液を加えた場合の気尿原血 雪の発達度を対照とし、阻止百分率で示した。 この結果は沈9長の辿りである。

4 4 5 5	27	78.1	-20	71.7	21-	807	0.4	g 2	184	234	242	370
162 R 4 H						1		1		1		1

3/8) ステロイド 御気名(ルート) 放与屋(物/ル) 100 0 0 3-7/2747-1 (0.0.) 713nd Fas(p.c.)

₹ 0 7

	K G K C		0 5		
	(4/4)   新田田田田(1/6名)[0]	2304018 (100)	Q80±Q00 (37)	(1)李章 2、6 四〇中心宣传解析主意中近常、1994年 3	(2)(表徴及もなのメゲムアン生存の数/以前のこの。
4 4 4	(*/e)	•	90	4 H + H H D	7.生存日政,
*		# W W	88 4162 R4R	1121月日の子心日	N 物版与的のノゲイ
£		M8070	-!	3	2

(5)(成物数本数のメナインン乳が日数/紅道なのメディアン光の日は―1)×100

# 抗量与抗缺:

C5731/622マウスド同系の形長由来及 水臓器 3 5 0 7 6 を 1 × 1 0 健皮下接壁し、5 日日よう 04 4152 七30 甲/ヤ1日1 四週 6 固度下投与したところ。 署名を抗産等効果 と生存日数の有量を延長が認められた。ナタ わら第10長に示ナように写稿2188の章 選挙海営をは対展群の37%(03%卯割) でるり、かつメデイアン生存日数が対無床よ

\* 遺瘍平均度量は、臓瘍薬の長輪と短難の長 さを異定し、以下の丈から求めた。

羅客平均宜量=(長値)×(塩種)\*×<sup>1</sup> 2

### 実施 州 9

# 抗量霉状腺:

ICR 系雄マクス(5選前)にサルコーマ 180(1180)を1×10 個皮下復程 懸層徹を250年/早/日の割合で3日間、 100甲/甲/Bの割合で1日投与した。

DS 4152 は生理会塩水に溶解し、Q61 もしくはら1甲/マウスとなる様1日1回皮 下もしくは庭口にて4日間投与した。多様で 日目に居収して撤収金を対照と比較したと とろ親11長に京丁如く酢酸コーナゾンのみ を投与した群では延螂産業は生理支塩水投与 界と選がなかつたが、すらに 08 4152 を交 与することにより質者を増殖図止作用が減ら

持局6.03-119500 (12)

れ、対策界の経済党皇の49~175%であった。

再上上有

45 #2		_ 8	1	2
生理食理水(90)		平均征士		7/09
生理大理水(**)	- 1	Q191		1000
のセコーナソン	- 1	0133 41600	- 1	1000
	- 1	0340± 0162	-	942
DE 4152 (Q61m/metre pe)	7	1361±	+	1000
D\$ 4152 ( @1 m/ neese pe)	- 1	0070	1	
D\$ 4152 (001-1	- 1	9077	Τ	723
08 4182 (01-4	١٩	0018	1	75
	٥	028±	12	4.
02 4152 (Q61m/metre se)	ļa:	322±	10	24
08 4152 (61m/sere se)		1071 155±	1	as
08 4152 (Q81年/マロロ・10) 十年度コーナソン	10	1115	Ì	- 1
8 4152 (01-1	10	63±	10	21.
月間コーナソン	100	35±	as	••

・アくQO5。\*\*アくQO1 ステユーデント! -快定だよる ....

# 贺拉斯:

DE 4152 6号、乳間300号、トクモモコンデンアン144号、カルピャンメテルセルニースカルソウム30号及びヒドロャンデロビルセルロース20号を用い、常徳に使つて500号の製位別を調査した。この製位別は定状にもわせて1850-0号~59を展用する。

# 共用的工工

### 在射剂:

D\$ 4152 12号、塩化ナトリウム90号を圧射用温度水に振用し、10㎡とする。 この爆展をメンプランフイルターで評議した 後、アンデルに光視し、115℃で30分組

故言し住計用とする。

## 克洛州12

### 复用:

# 4. 図図の意単な技術

名し聞きいし第4間は高速ゲル戸通クロットアラムである。 、

以上







